#### WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM



#### Internationales Būro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: A61K 31/785, 31/74, 9/16 A61K 9/20 // (A61K 31/785 A61K 31/215, 31/19)

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

21. März 1991 (21.03.91)

WO 91/03249

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/01514

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. September 1990 (07.09.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 39 30 168.0 P 39 30 206.7 9. September 1989 (09.09.89) DE

9. September 1989 (09.09.89) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KNOLL AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Knollstrasse, D-6700 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MOEST, Thomas [DE/ DE]; An der Duene 9, D-2082 Moorrege (DE). SPIE-GEL, Erwin [DE/DE]; Heinestrasse 3 a, D-6945 Hirschberg (DE).

(74) Anwalt: KARAU, Wolfgang; BASF Aktiengesellschaft, Carl-Bosch-Strasse 38, D-6700 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent)\*, DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, SE (europäisches Patent), US.

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: PREPARATIONS CONTAINING COLESTYRAMINE FOR REDUCING LIPID LEVELS

(54) Bezeichnung: COLESTYRAMIN ALS LIPIDSENKER ENTHALTENDE PRÄPARATE

(57) Abstract

Preparations containing colestyramine for reducing lipid levels.

(57) Zusammenfassung

Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate.

#### **BENENNUNGEN VON "DE"**

Bis auf weiteres hat jede Benennung von "DE" in einer internationalen Anmeldung, deren internationaler Anmeldetag vor dem 3. Oktober 1990 liegt, Wirkung im Gebiet der Bundesrepublik Deutschland mit Ausnahme des Gebietes der früheren DDR.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	MG	Madagaskar
AU	Australien	FI	Finnland	ML	Mali
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Fasso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BJ	Benin	HU	Ungarn	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	RO	Rumānien
CA	Kanada	JP	Japan	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CC	Kongo	KR	Republik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SU	Soviet Union
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
DE	Deutschland	LU	Luxemburg	TG	Togo
DK	Dänemark	MC	Monac	oUS	Vereinigte Staaten von Amerika

Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate

#### Beschreibung

5 Die vorliegende Erfindung betrifft Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate in Form von Teilchen, deren längster Teilchendurchmesser 1 bis 6 mm beträgt.

Colestyramin, ein in der Medizin als Lipidsenker bekanntes Mittel, ist ein 10 Anionen-Austauscherharz aus einem Copolymerisat aus Styrol und Divinylbenzol, das quaternäre Ammoniumgruppen enthält.

Es wird bisher nur als Pulver in den Handel gebracht (s. Rote Liste 1990, Verzeichnis von Fertigarzneimitteln der Mitglieder des Bundesverbandes der 15 Pharmazeutischen Industrie e.V.). Ein Nachteil dieser Darreichungsform ist, daß das Colestyramin bei der Einnahme einen unangenehmen sandigen Geschmack im Mund hinterläßt (siehe beispielsweise Knodel et al, Medical Toxicology 2 (1987) 10, S. 13, 1. Absatz von Kap. 1.2, in dem nachteilige Wirkungen von Lipidsenkern behandelt werden). Da das Colestyramin heute 20 üblicherweise in Einzeldosen von etwa 4 g zwei- bis achtmal pro Tag eingenommen werden muß, führt dies häufig dazu, daß die Patienten weniger als die vorgeschriebene Dosis einnehmen oder sogar die Therapie mit Colestyramin abbrechen (s. EP-A 261 693, S. 2, Zeile 7-8).

- 25 An Versuchen, Colestyramin in anderer Darreichungsform anzubieten, hat es nicht gefehlt. So werden in der US-A 4,814,354 Colestyramin enthaltende Süßwaren, in der EP-A 347 014 ein Gebäck mit Colestyramin und in der DE-A 38 08 191 wäßrige Colestyramin enthaltende Suspensionen beschrieben. Der unangenehme sandige Geschmack läßt sich dadurch aber nicht beseitigen.
- Ferner ist bekannt, daß man Colestyramin zusammen mit anderen lipidsenkenden Mitteln verabreichen kann, um eine verbesserte Wirkung gegenüber den Einzelkomponenten zu erzielen. Malmendier et al (Clin. Chim. Acta 162 (1987) 221), als auch Carlson et al (in "Treatment of Hyperlipopro-
- 35 teinaemia", XIX + 284P. Raven Press: New York 1984) beschreiben die kombinierte Anwendung von Colestyramin und Fenofibrat bei Patienten mit vererblicher Hypercholesterolämie. Die kombinierte Anwendung von Colestyramin und Bezafibrat wird beispielsweise in Br. Med. J. 297 (1988) 6642 beschrieben, die kombinierte Anwendung von Colestyramin und Clofibrat bei-
- 40 spielsweise in J. Lipid Res.  $\underline{21}$  (1980) 65 und die kombinierte Anwendung von Colestyramin und Gemfibrozil in der US-A 4,814,354.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate in einer Darreichungsform bereitzustellen, die die oben genannten Nachteile nicht aufweisen.

5 Demgemäß wurden Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate in Form von Teilchen gefunden, deren längster Teilchendurchmesser 1 bis 6 mm beträgt.

Colestyramin läßt sich zu Teilchen mit einem längsten Teilchendurchmesser 10 von 1 bis 6 mm verpressen. Eine bevorzugte Form ist die sogenannte Mikrotablette, die in der Regel zylindrisch ist und eine Größe von 1 bis 4 mm (sowohl Höhe wie auch Durchmesser), insbesondere von 2,0 bis 3,5 mm, aufweist. Daneben sind prinzipiell auch andere Formen wie Kugeln oder unregelmäßig geformtes Granulat möglich.

Die Formen kann man in üblicher, beispielsweise in der in der EP-A 166 315 beschriebenen Weise herstellen. Bei der Formulierung kann man die gebräuchlichen galenischen Hilfsmittel wie Bindemittel, Hilfsstoffe, Konservierungsmittel, Netzmittel, Flieβregulierungsmittel, Schmiermittel 20 und/oder Antioxidantien (s. z.B. H. Sucker et al: Pharmazeutische Technologie", Thieme Verlag Stuttgart, (1978)) zusetzen. Weiterhin kann man die Formen mit den üblichen galenischen Überzügen versehen.

Als bevorzugtes Bindemittel beim Verpressen verwendet man mikrokristalline 25 Cellulose, das von 2 bis 20, vorzugsweise von 3 bis 8 Gew.-% im Arzneimittel enthalten ist. Beim Granulieren setzt man vorteilhaft Cellulosederivate wie Methylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Hydroxyethylcellulose und Polyvinylpyrrolidon in einer Menge von 2 bis 10, vorzugsweise 3 bis 6 Gew.-%, ein.

30 Die so erhältlichen Zubereitungen enthalten den Wirkstoff üblicherweise in einer Menge von 80 bis 99 Gew.-%.

Die Dosierung hängt vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten ab. In 35 der Regel beträgt die tägliche Wirkstoffdosis zwischen 0,03 und 0,4 g/kg Körpergewicht.

Die Colestyramin enthaltenden Präparate können auch weitere lipidsenkende Mittel enthalten. Bevorzugt sind Fenofibrat und Gemfibrozil, sowie ähn-40 liche Verbindungen dieses Typs wie Clofibrat, Beclobrat, Bezafibrat, Ciprofibrat und Etofibrat (im folgenden als Fibrate bezeichnet). Bei der Applikation kann das Arzneimittel eine Kombination der beiden Wirkstoffe in derselben Formulierung sein oder als sogenannter Kit-of-Parts vorliegen. Unter einem Kit-of-Parts versteht man eine pharmazeutische Verpackungsform, bei der die einzelnen Wirkkomponenten 5 ganz oder teilweise in getrennter Dosisform in derselben Verpackung vorliegen.

Bei der Kombination der Wirkstoffe in derselben Form bevorzugt man als Form die Mikrotablette. Bei getrennter Applikation legt man das 10 Colestyramin vorzugsweise als Mikrotablette, das Fibrat in einer handels-üblichen Form wie Tablette, Filmtablette, Dragee, Kapsel oder auch als Mikrotablette vor.

Die Ausführungen zur Galenik von Colestyramin gelten auch für die Kombi-15 nation von Colestyramin und Fibrat.

Kombiniert man Colestyramin und Fibrat in einer Form, beispielsweise als Mikrotablette, kann diese die Wirkstoffe im Gewichtsverhältnis Colestyramin: Fibrat von 2:1 bis 99:1, je nach üblicher Wirkstoff-20 dosis des Fibrats, enthalten.

Durch die Kombination der beiden Wirkstoffe können die Einzeldosen dieser Wirkstoffe gesenkt werden, wobei die Dosierung im einzelnen vom Alter, Zustand und Gewicht des Patienten abhängt. Im allgemeinen betragen die 25 täglichen Wirkstoffdosen an Colestyramin zwischen 0,03 und 0,4 g/kg Körpergewicht und an Fibrat zwischen 1 und 15 mg/kg Körpergewicht.

Beispiele

#### 30 Beispiel 1

13,5 kg Colestyramin (Fa. Röhm & Haas Deutschland GmbH, Colestyramin 40  $\mu$ ) wurden in einem pharmaüblichen Hochleistungsmischer mit 675 g direkt-tablettierbarer Lactose und 600 g mikrokristalliner Cellulose vermischt. 35 Dann wurden 75 g hochdisperses Siliciumdioxid und 150 g Magnesiumstearat zugegeben und weitergemischt. Diese Preßmischung wurde dann zu Mikrotabletten mit 3,5 mm Durchmesser und gleicher Höhe bei einer Einzelmasse von 30 mg verpreßt.

Beispiel 2

13,5 kg Colestyramin (s.o.) wurden in einem pharmaüblichen Hochleistungsmischer mit Zerhacker mit einer Lösung von 0,7 kg Polyvinylpyrrolidon
5 (mittlere Molekularmasse 25.000) in 2,1 kg Isopropanol versetzt und granuliert. Nach dem Trocknen bei 50°C wurde über ein oszillierendes Sieb mit 0,8 mm Maschenweite gesiebt. Das Granulat wurde dann mit 70 g hochdispersem Siliciumdioxid und 70 g Magnesiumstearat vermischt. Die preßfertige Masse wurde zu Mikrotabletten mit 3 mm Durchmesser und gleicher Höhe bei 10 einer Einzelmasse von 17 mg verpreßt.

#### Patentansprüche

 Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate in Form von Teilchen, deren längster Teilchendurchmesser 1 bis 6 mm beträgt.

· 5

- 2. Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate gemäß Anspruch 1, enthaltend zusätzlich zum Colestyramin einen weiteren Lipidsenker.
- Colestyramin als Lipidsenker enthaltende Präparate gemäß Anspruch 2,
   enthaltend als weiteren Lipidsenker Fenofibrat oder Gemfibrozil.

15

20

25

30

35

40

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP90/01514

-1 CLASCIFICATION OF CURRENT MATTER WAS ALLEGED IN THE STATE OF CURRENT WAS ALLEGED IN TH					
I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6					
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC					
T 1	ລ5. A€	51K 31/785, A61K 31/74, A6			
Int.	CI: //	<u>' (A61K 31/785, 31:215, 31</u>	:19)		
II. FIELD	S SEARCH				
		Minimum Docume	ntation Searched 7		
Classificati	Classification System Classification Symbols				
			One of the original of the ori		
	_				
Int.	C1 <sup>5</sup>	A61K			
	·-	notic			
		Documentation Searched other t	than Minimum Documentation		
		to the Extent that such Documents	are included in the Fields Searched		
		ONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citati	on of Document, ! with Indication, where app	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13	
X	FR,	A, 2382893 (RECKITT & CO 6 October 1978	LMAN PRODUCTS LTD.)	1	
			C 14 10 10	!	
	İ	see page 1, lines 23-26;		]	
	1	page 7, lines 14-15; cla	ım T	!	
			_		
X	FR,	A, 2110458 (A. HOWARD)		2–3	
	<u> </u>	2 June 1972	•		
		see page 1, lines 13-35;	page 7. lines 15-18.		
	ĺ	claims 1,7	page /, 111100 15-10,	j. 1	
		CIAINS 1, /		į l	
v			_		
X	US,	A, 4814354 (G-S. ISAAC)		2-3	
		21 March 1989			
	Ì	see column 2, lines 43-4	6, 57-64, column 3,		
	İ	lines 41-43; claims 1,4		:	
	Ì	(cited in the application	n)	İ	
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	,	<u> </u>	
!	! •				
				<u> </u>	
* Specia	al categories	of cited documents: 10	"T" later document published after th	a International filling data	
"A" doc	ct with the application but				
con	sidered to b	e of particular relevance	cited to understand the principle invention	or theory underlying the	
ner ear	"E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevan				
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another				Caming na considered 10	
wni cita	e; the claimed invention				
"O" doc	or more other such docu-				
other means ments, such combination being e				povious to a person skilled	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "a" document member of the same patent family					
IV. CERT	IFICATION	(		<del></del>	
IV. CERTIFICATION  Date of the Actual Completion of the International Search  Date of Mailing of this International Search Report				arch Ranort	
			Date of Mailing of this International Se	. )	
12 De	ecember	1990 (12.12.90)	10 January 1991 (10.0	1.91)	
International Searching Authority Signature of Authorized Officer					
<u>_</u>		•			
Forto	can ra	tent Office			

## ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9001514

SA 40098

?

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 04/01/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
FR-A- 2382893	06-10-78	GB-A- AU-B- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A- JP-A- NL-A- US-A-	1566609 518596 3396978 864726 1087986 647949 2810250 53113007 7802588 4172120	08-05-80 08-10-81 13-09-79 11-09-78 21-10-80 28-02-85 14-09-78 03-10-78 12-09-78 23-10-79	
FR-A- 2110458	02-06-72	AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- GB-A- SE-B- US-A-	458705 3451371 968272 2151510 1348642 402709 3846541	06-03-75 19-04-73 27-05-75 20-04-72 20-03-74 17-07-78 05-11-74	
US-A- 4814354	21-03-89	None			

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 90/01514

I KI ACC	SIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationssymbolan sind alle an	zugebeni <sup>6</sup>
Nach d	ler Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC	
	5 A 61 K 31/785, A 61 K 31/74, A 61 K 9/16, A 61 K //(A 61 K 31/785, 31:215, 31:19)	9/20
II. RECH	ERCHIERTE SACHGEBIETE	
	Recherchierter Mindestprüfstoff <sup>7</sup>	
Klassifikat	ionssystem Klassifikationssymbole	
Int .CI		
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	
III. EINSC	CHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN <sup>9</sup>	Dan Anna h Nr 13
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung <sup>11</sup> ,soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile <sup>12</sup>	Betr. Anspruch Nr. 13
х	FR, A, 2382893 (RECKITT & COLMAN PRODUCTS LTD.) 6. Oktober 1978 siehe Seite 1, Zeilen 23-26; Seite 6, Zeilen 12-13 - Seite 7, Zeilen 14-15; Anspruch 1	1
х	FR, A, 2110458 (A. HOWARD) 2. Juni 1972 siehe Seite 1, Zeilen 13-35; Seite 7, Zeilen 15-18; Ansprüche 1,7	2-3
x	US, A, 4814354 (G-S. ISAAC) 21. März 1989 siehe spalte 2, Zeilen 43-46, 57-64, Spalte 3, Zeilen 41-43; Ansprüche 1,4 in der Anmeldung erwähnt	2-3
		1
"A" Ver def "E" älte tio: "L" Ve zw fen nai	dere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: röffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik liniert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist eres Dökument, das jedoch erst am oder nach dem internanalen Anmeidedatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeidung nicht koll Verständnis des der Erfindung zugr nöffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch reifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröftentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als neu oder deren besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "Y" Veröffentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als neu oder weite beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bed te Erfindung kann nicht als auf erfindung kann nicht als auf erfindung eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen zieht	n veröffentlicht worden lidiert, sondern nur zum rundeliegenden Primzips ie angegeben ist leutung; die beanspruch- auf erfinderischer Tätig- leutung; die beanspruch- inderischer Tätigkeit be- inderischer Tätigkeit be- intlichungen dieser Kate-
tur lie	eröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldeda- m, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent- ht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselt	
	CHEINIGUNG	erchenhorisher
Date	um des Abschlusses der internationalen Recherche  12. Dezember 1990  Absendedatum des internationalen Recherche 10. 01. 91	e: Cuerroe: ICHI3
		neteten /
Inte	ernationale Recherchenbehorde Unterschrift des bevollmächtigten Bedie	allerties

## ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9001514

40098 SA

į

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 04/01/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichun	
FR-A- 2382893	06-10-78	GB-A- AU-A- BE-A- CA-A- CH-A- DE-A- JP-A- NL-A- US-A-	1566609 518596 3396978 864726 1087986 647949 2810250 53113007 7802588 4172120	08-05-80 08-10-81 13-09-79 11-09-78 21-10-80 28-02-85 14-09-78 03-10-78 12-09-78 23-10-79	
FR-A- 2110458	02-06-72	AU-B- AU-A- CA-A- DE-A- GB-A- SE-B- US-A-	458705 3451371 968272 2151510 1348642 402709 3846541	06-03-75 19-04-73 27-05-75 20-04-72 20-03-74 17-07-78 05-11-74	
US-A- 4814354	21-03-89	Keine			

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

D BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ other:

#### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.